(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Mai 2004 (21.05.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/041790 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 239/74, A61K 31/517, A61P 31/22

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/011880

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. Oktober 2003 (25.10.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 8. November 2002 (08.11.2002) 102 51 914.5

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER HEALTHCARE AG [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WUNBERG, Tobias [DE/DE]; Otto-Müller-Str. 39, 42699 Solingen (DE). BAUMEISTER, Judith [DE/DE]; Kreuzstr. 46, 42277 Wuppertal (DE). JESKE, Mario [DE/DE]; Bruderstr. 20, 42105 Wuppertal (DE). NIKOLIC, Susanne [DE/DE]; Knipprather Str. 14, 40789 Monheim (DE). SÜßMEIER, Frank [DE/DE]; Eintrachtstr. 29, 42275 Wuppertal (DE). ZIMMERMANN, Holger [DE/DE]; Katernberger Schulweg 53, 42113 Wuppertal (DE). GROSSER, Rolf [DE/DE]; Gellertstr. 9, 51373 Leverkusen (DE). HEN-NINGER, Kerstin [DE/DE]; Claudiusweg 7, 42115 Wuppertal (DE). HEWLETT, GUY [GB/DE]; Krutscheider Weg 96, 42327 Wuppertal (DE). KELDENICH, Jörg [DE/DE]; Damaschkeweg 49, 42113 Wuppertal (DE). LANG, Dieter [DE/DE]; Wimmersbergerstr. 60, 42553 Velbert (DE). TSE-I, Lin [CN/DE]; Elisabethstr. 5, 42287 Wuppertal (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER HEALTHCARE AG; Law and Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR,

CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

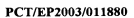
Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: SUBSTITUTED QUINAZOLINES AS ANTIVIRAL AGENTS, ESPECIALLY AGAINST CYTOMEGALOVIRUSES
- 041790 (54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE CHINAZOLINE ALS ANTIVIRALE MITTEL, INSBESONDER GEGEN CYTOMEGA-LOVIREN
 - (57) Abstract: The invention relates to substituted quinazolines and to methods for the production thereof, in addition to the use thereof in the production of medicaments for the treatment and/or prophylaxis of diseases, especially for use as antiviral agents, especially against cytomegaloviruses.
 - (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft substituierte Chinazoline und Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten, insbesondere zur Verwendung als antivirale Mittel, insbesondere gegen Cytomegaloviren.



10

15



SUBSTITUIERTE CHINAZOLINE ALS ANTIVIRALE MITTEL, INSBESONDER GEGEN CYTOMEGALOVIREN

Die Erfindung betrifft substituierte Chinazoline und Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln zur I ehandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten, insbesondere zur Verwendung : Is antivirale Mittel, insbesondere gegen Cytomegaloviren.

Die Synthese von Chinazolinen ist beschrieben in Saito T., et al. Tetrahedron Lett., 1996, 37, 209-212.

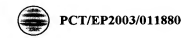
Auf dem Markt sind zwar strukturell andersartige, antiviral wir tende Mittel vorhanden, es kann aber regelmäßig zu einer Resistenzentwicklung kummen. Neue Mittel für eine bessere und wirksame Therapie sind daher wünschenswurt.

Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, neu : Verbindungen mit gleicher oder verbesserter antiviraler Wirkung zur Behandlun z von viralen Infektionskrankheiten bei Menschen und Tieren zur Verfügung zu stellen.

20 Überraschenderweise wurde gefunden, dass die in der vorlieg enden Erfindung beschriebenen substituierten Chinazoline antiviral hochwirksam sind.

Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel

$$R^3$$
 R^4
 R^6
 R^7
 R^9
 R^9
 R^9



in welcher

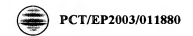
5

- R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Carboxyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Trifluormethyl, Halogen, Cyano, Hydroxy oder Nitro stehen,
- R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Cyano, Halogen, Nitro, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy stehen,
- 10 R⁶ für Alkyl, Cyano, Halogen, Nitro oder Trifluormethyl steht,
 - R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy stehen und
- 15 R⁹ für Aryl oder 1,3-Benzodioxol-5-yl steht, worin Aryl und 1,3-Benzodioxol-5-yl substituiert sein können mit 1 bis 3 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe, bestehend aus Alkoxy, Alkylthio, Carboxyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Trifluormethyl, Halogen, Carbamoyl, Cyano, Hydroxy, Amino, Alkylamino, Nitro und gegebenenfalls Hydroxy-substituiertes Alkyl,

und ihre Salze, ihre Solvate und die Solvate ihrer Salze.

- Erfindungsgemäße Verbindungen sind die Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, Solvate und Solvate der Salze, nachfolgend als Ausführungsbeispiel(e) genannten Verbindungen und deren Salze, Solvate und Solvate der Salze, soweit es sich bei den von Formel (I) umfassten, nachfolgend genannten Verbindungen nicht bereits um Salze, Solvate und Solvate der Salze handelt.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in Abhängigkeit von ihrer Struktur in stereoisomeren Formen (Enantiomere, Diastereomere) existieren. Die Erfindung





- 3 -

betrifft deshalb die Enantiomeren oder Diastereomeren und ihre jeweiligen Mischungen. Aus solchen Mischungen von Enantiomeren und/oder Diastereomeren lassen sich die stereoisomer einheitlichen Bestandteile in bekannter Weise isolieren.

Sofern die erfindungsgemäßen Verbindungen in tautomeren Formen vorkommen können, umfasst die vorliegende Erfindung sämtliche tautomere Formen.

Als <u>Salze</u> sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen bevorzugt. Umfasst sind aber auch Salze, die für pharmazeutische Anwendungen selbst nicht geeignet sind aber beispielsweise für die Isolierung oder Reinigung der erfindungsgemäßen Verbindungen verwendet werden können.

Physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen umfassen Säureadditionssalze von Mineralsäuren, Carbonsäuren und Sulfonsäuren, z.B. Salze der Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Trifluoressigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure und Benzoesäure.

20

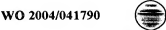
25

10

15

Physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen umfassen auch Salze üblicher Basen, wie beispielhaft und vorzugsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- und Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- und Magnesiumsalze) und Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen mit 1 bis 16 C- Atomen, wie beispielhaft und vorzugsweise Ethylamin, Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Monoethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Arginin, Lysin, Ethylendiamin und N-Methylpiperidin.

Als <u>Solvate</u> werden im Rahmen der Erfindung solche Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen bezeichnet, welche in festem oder flüssigem Zustand durch Koordi-



10

15

20



nation mit Lösungsmittelmolekülen einen Komplex bilden. Hydrate sind eine spezielle Form der Solvate, bei denen die Koordination mit Wasser erfolgt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung haben die Substituenten, soweit nicht anders spezifiziert, die folgende Bedeutung:

Alkyl per se und "Alk" und "Alkyl" in Alkoxy, Alkylamino, Alkylcarbonyl und Alkoxycarbonyl stehen für einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit in der Regel 1 bis 6 ("C₁-C₆-Alkyl"), vorzugsweise 1 bis 4, besonders bevorzugt 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, beispielhaft und vorzugsweise für Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, tert,-Butyl, n-Pentyl und n-Hexyl.

Alkoxy steht beispielhaft und vorzugsweise für Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, tert.-Butoxy, n-Pentoxy und n-Hexoxy.

Alkylcarbonyl steht beispielhaft und vorzugsweise für Acetyl und Propanoyl.

Alkylamino steht für einen Alkylaminorest mit einem oder zwei (unabhängig voneinander gewählten) Alkylsubstituenten, beispielhaft und vorzugsweise für Methylamino, Ethylamino, n-Propylamino, Isopropylamino, tert.-Butylamino, n-Pentylamino, n-Hexylamino, N,N-Dimethylamino, N,N-Diethylamino, N-Ethyl-N-methylamino, N-Methyl-N-n-propylamino, N-Isopropyl-N-n-propylamino, N-t-Butyl-N-methylamino, N-Ethyl-N-n-pentylamino und N-n-Hexyl-N-methylamino. C₁-C₃-Alkylamino steht beispielsweise für einen Monoalkylaminorest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder für einen Dialkylaminorest mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen pro Alkylsubstituent.

<u>Alkoxycarbonyl</u> steht beispielhaft und vorzugsweise für Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n-Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, tert.-Butoxycarbonyl, n-Pentoxycarbonyl und n-Hexoxycarbonyl.

25





Aryl steht für einen mono- bis tricyclischen aromatischen, carbocyclischen Rest mit in der Regel 6 bis 14 Kohlenstoffatomen; beispielhaft und vorzugsweise für Phenyl, Naphthyl und Phenanthrenyl.

5 <u>Halogen</u> steht für Fluor, Chlor, Brom und Jod.

Ein Symbol * an einem Kohlenstoffatom bedeutet, dass die Verbindung hinsichtlich der Konfiguration an diesem Kohlenstoffatom in enantiomerenreiner Form vorliegt, worunter im Rahmen der vorliegenden Erfindung eine Enantiomerenüberschuss (enantiomeric excess) von mehr als 90 % verstanden wird (> 90 %ee).

Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind Verbindungen der Formel (I),

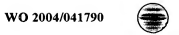
15 in welcher

10

25

- R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Carboxyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Trifluormethyl, Halogen, Cyano, Hydroxy oder Nitro stehen,
- 20

 R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Cyano, Halogen,
 Nitro oder Trifluormethyl stehen,
 - R⁶ für Alkyl, Cyano, Halogen, Nitro oder Trifluormethyl steht,
 - R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy stehen und
- R⁹ für Aryl steht, worin Aryl substituiert sein kann mit 1 bis 3 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe, bestehend aus Alkyl, Alkoxy, Carboxyl, Alkylcarbonyl, Alkoxy-





carbonyl, Trifluormethyl, Halogen, Carbamoyl, Cyano, Hydroxy, Amino, Alkylamino und Nitro,

und ihre Salze, ihre Solvate und die Solvate ihrer Salze.

5

Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind Verbindungen der Formel (I),

in welcher

10

- R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Cyano, Hydroxy, Aminocarbonyl oder Nitro stehen,
- ${
 m R}^4$ und ${
 m R}^5$ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Alkyl oder Alkoxy stehen,

15

- R⁶ für Trifluormethyl, iso-Propyl oder tert.-Butyl steht,
- R^7 und R^8 unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_3 -Alkyl oder C_1 - C_3 -Alkoxy stehen und

20

25

R⁹ für Phenyl oder 1,3-Benzodioxol-5-yl steht, worin Phenyl substituiert sein kann mit 1 bis 3 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe, bestehend aus C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Carboxyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino und Nitro,

und ihre Salze, ihre Solvate und die Solvate ihrer Salze.

30 Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind Verbindungen der Formel (I),



in welcher

10

R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Cyano,
Hydroxy, Aminocarbonyl oder Nitro stehen,

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Alkyl oder Alkoxy stehen,

- R⁶ für Trifluormethyl, iso-Propyl oder tert.-Butyl steht,
- R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Alkoxy stehen und
- für Phenyl steht, worin Phenyl substituiert sein kann mit 1 bis 3 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe, bestehend aus C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Carboxyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino und Nitro,
- 20 und ihre Salze, ihre Solvate und die Solvate ihrer Salze.

Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I),

25 in welcher

R1 und R2 für Wasserstoff stehen,

- R³ für Fluor steht,
- 30

 R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor oder Alkoxy stehen,

25



R⁶ für Trifluormethyl steht,

R⁷ und R⁸ für Wasserstoff stehen und

- R⁹ für Phenyl steht, worin Phenyl substituiert sein kann mit 1 oder 2 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe, bestehend aus Methyl, Methoxy, Fluor und Chlor,
- und ihre Salze, ihre Solvate und die Solvate ihrer Salze.
 - Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R^1 und R^2 für Wasserstoff stehen.
- Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R³ an das Kohlenstoffatom in Position 6 oder in Position 8 des Chinazolin-Gerüsts gebunden ist.
- Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind auch Verbindungen der 20 Formel (I), in welcher R³ an das Kohlenstoffatom in Position 8 des Chinazolin-Gerüsts gebunden ist.
 - Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R³ für Fluor steht, insbesondere für ein an das Kohlenstoffatom in Position 8 des Chinazolin-Gerüstes gebundenes Fluor.
 - Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher \mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^5 für Wasserstoff stehen.
- Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R⁴ für Wasserstoff und R⁵ für Fluor oder Alkoxy stehen.

15





Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R⁶ für Trifluormethyl steht.

Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R⁶ für iso-Propyl oder tert.-Butyl steht.

Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R⁷ und R⁸ für Wasserstoff stehen.

Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindungen sind auch Verbindungen der Formel (I), in welcher R⁹ für Phenyl steht, worin Phenyl substituiert sein kann mit 1 bis 2 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Methyl, Methoxy, Fluor und Chlor.

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I), wobei Verbindungen der Formel

$$\mathbb{R}^{3}$$
 \mathbb{R}^{5} \mathbb{R}^{6} \mathbb{R}^{7} \mathbb{R}^{7} \mathbb{R}^{9} \mathbb{R}^{9}

20 in welcher

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ und R⁹ die oben angegebene Bedeutung haben, und

R¹⁰ für Alkyl, bevorzugt Methyl oder Ethyl, steht,

10

15

20

mit Basen umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt im allgemeinen in inerten Lösungsmitteln, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck.

Basen sind beispielsweise Alkalihydroxide wie Natrium-, Lithium- oder Kaliumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, gegebenenfalls in wässriger Lösung, bevorzugt ist Natriumhydroxid in Wasser.

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Halogenkohlenwasserstoffe wie Ether wie 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, oder Gemischen von Lösungsmitteln, bevorzugt ist Dioxan oder Tetrahydrofuran.

Die Verbindungen der Formel (II) sind bekannt oder können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel

$$R^3$$
 R^4
 R^5
 R^6
 R^7
 R^8
 R^8
 R^7
 R^8
 R^8
 R^8
 R^8
 R^8
 R^8
 R^8

in welcher

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ und R¹⁰ die oben angegebene Bedeutung haben und





- 11 -

X für Halogen, bevorzugt Brom oder Chlor, steht,

mit Verbindungen der Formel

5

in welcher

R⁹ die oben angegebene Bedeutung hat,

10

15

20

25

unter Suzuki-Kupplungsbedingungen umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt im Allgemeinen in inerten Lösungsmitteln, in Gegenwart eines Katalysators, gegebenenfalls in Gegenwart eines Zusatzreagenzes, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis 130°C bei Normaldruck.

Katalysatoren sind beispielsweise für Suzuki-Reaktionsbedingungen übliche Palladium-Katalysatoren, bevorzugt sind Katalysatoren wie z.B. Dichlorbis(triphenylphosphin)-palladium, Tetrakistriphenylphosphinpalladium(0), Palladium(II)-acetat, Palladium(II)acetat/Triscyclohexylphosphin oder Bis-(diphenylphosphan-ferrocenyl)-palladium-(II)-chlorid.

Zusatzreagenzien sind beispielsweise Kaliumacetat, Cäsium-, Kalium- oder Natrium-carbonat, Kalium-tert.-butylat, Cäsiumfluorid oder Kaliumphosphat durchgeführt, bevorzugt sind Zusatzreagenzien wie z.B. Kaliumacetat und/oder wässrige Natrium-carbonatlösung.

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Ether wie Dioxan, Tetrahydrofuran oder 1,2-Dimethoxyethan, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol oder Toluol, oder

Carbonsäureamide wie Dimethylformamid oder Dimethylacetamid, Alkylsulfoxide wie Dimethylsulfoxid, oder N-Methylpyrrolidon, bevorzugt ist Dioxan.

Die Verbindungen der Formel (IV) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Die Verbindungen der Formel (III) sind bekannt oder können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel

$$R^3$$
 R^2
 R^1
 R^3
 R^4
 R^7
 R^8
 R^7
 R^8
 R^8
 R^7

in welcher

R¹, R², R³, R⁷, R⁸, R¹⁰ und X die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der Formel

15

5

$$R^4$$
 R^5
(VI),

in welcher

20 R⁴, R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

in Gegenwart von Phosphoroxychlorid umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt im Allgemeinen in inerten Lösungsmitteln, bevorzugt in einem Temperaturbereich von 50°C bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck.

5

10

15

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, bevorzugt ist Toluol.

Alternativ können die Verbindungen der Formel (III) in einem zweistufigen Syntheseverfahren hergestellt werden. In der ersten Stufe werden die Verbindungen der Formel (V) mit Phosphoroxychlorid in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt ist Toluol, unter Rückfluss bei Normaldruck erhitzt. Das Lösungsmittel wird entfernt. In der zweiten Stufe werden die so erhaltenen Verbindungen mit Verbindungen der Formel (VI) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt ist Toluol, ebenfalls unter Rückfluss bei Normaldruck umgesetzt.

Die Verbindungen der Formel (VI) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Die Verbindungen der Formel (V) sind bekannt oder können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel

in welcher

25

R¹, R², R³ und R¹⁰ die oben angegebene Bedeutung haben,





- 14 -

mit Verbindungen der Formel

$$R^{11}$$
 R^{7}
 $(VIII),$

5

in welcher

R⁷, R⁸ und X die oben angegebene Bedeutung haben und

10 R¹¹ für Halogen, bevorzugt Chlor, Brom oder Iod, oder Hydroxy steht,

umgesetzt werden.

Im Falle, dass R¹¹ für Hydroxy steht,

15

20

25

erfolgt die Umsetzung im allgemeinen in inerten Lösungsmitteln, in Gegenwart von üblichen Kondensationsmitteln, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis 50°C bei Normaldruck.

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder Carbonsäureamide wie Dimethylformamid oder Dimethylacetamid, Alkylnitrile wie Acetonitril, oder Heteroaromaten wie Pyridin, oder Ethylacetat, bevorzugt sind Tetrahydrofuran, 1,2-Dichlorethan oder Methylenchlorid.

10

15

20

25



Übliche Kondensationsmittel sind beispielsweise Carbodiimide wie z.B. N.N-Diethyl-N,N,'-Dipropyl-, N,N'-Diisopropyl-, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N-(3-Dimethylaminoisopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-Hydrochlorid (EDC), N-Cyclohexylcarbodiimid-N'-propyloxymethyl-Polystyrol (PS-Carbodiimid) oder Carbonylverbindungen wie Carbonyldiimidazol, oder 1,2-Oxazoliumverbindungen wie 2-Ethyl-5-phenyl-1,2oxazolium-3-sulfat oder 2-tert.-Butyl-5-methyl-isoxazolium-perchlorat, oder Acylaminoverbindungen wie 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin, oder Propanphosphonsäureanhydrid, oder Isobutylchloroformat, oder Bis-(2-oxo-3-oxazolidinyl)phosphorylchlorid oder Benzotriazolyloxy-tri(dimethylamino)phosphoniumhexafluorophosphat, oder O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetra-methyluronium-hexafluorophosphat (HBTU), 2-(2-Oxo-1-(2H)-pyridyl)-1,1,3,3-tetramethyluroniumtetrafluoroborat (TPTU) oder O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyl-uroniumhexafluorophosphat (HATU), oder 1-Hydroxybenztriazol (HOBt), oder Benzotriazol-1yloxytris(dimethylamino)-phosphoniumhexafluoro-phosphat (BOP), oder Mischungen aus diesen.

Basen sind beispielsweise Alkalicarbonate, wie z.B. Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder -hydrogencarbonat, oder organische Basen wie Trialkylamine z.B. Triethylamin, N-Methylmorpholin, N-Methylpiperidin, 4- Dimethylaminopyridin oder Diisopropylethylamin.

Besonders bevorzugt ist die Kombination von N-(3-Dimethylaminoisopropyl)-N-ethylcarbodiimid-Hydrochlorid (EDC), 1-Hydroxybenztriazol (HOBt) und Triethylamin in Dimethylformamid oder Carbonyldiimidazol in 1,2-Dichlorethan.

Im Falle, dass R¹¹ für Halogen steht,

erfolgt die Umsetzung im allgemeinen in inerten Lösungsmitteln, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, bevorzugt in einem Temperaturbereich von 0°C bis 50°C bei Normaldruck.

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder Carbonsäureamide wie Dimethylformamid oder Dimethylacetamid, Alkylnitrile wie Acetonitril, oder Heteroaromaten wie Pyridin, oder Ethylacetat, bevorzugt sind Tetrahydrofuran, Dioxan oder Methylenchlorid.

10

20

5

Basen sind beispielsweise Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder andere Basen wie Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt Diisopropylethylamin oder Triethylamin.

Die Verbindungen der Formel (VIII) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Die Verbindungen der Formel (VII) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren, beispielsweise durch eine Heck-Reaktion oder eine Wittig-Horner-Reaktion nach folgenden Syntheseschemata:

Heck-Reaktion:

Į.

Wittig-Horner-Reaktion:

Die dafür benötigten Edukte sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann durch das folgende Syntheseschema verdeutlicht werden.

Syntheseschema:

10

10

15

25



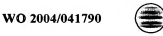


Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zeigen ein nicht vorhersehbares, überraschendes Wirkspektrum. Sie zeigen eine antivirale Wirkung gegenüber Vertretern der Gruppe der Herpes viridae (Herpesviren), vor allem gegenüber Cytomegaloviren (CMV), insbesondere gegenüber dem humanen Cytomegalovirus (HCMV). Sie sind somit geeignet zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten, vor allem von Infektionen mit Viren, insbesondere den vorstehend genannten Viren, und den dadurch hervorgerufenen Infektionskrankheiten. Unter einer Virusinfektion wird nachfolgend sowohl eine Infektion mit einem Virus als auch eine durch eine Infektion mit einem Virus hervorgerufene Krankheit verstanden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können aufgrund ihrer besonderen Eigenschaften zur Herstellung von Arzneimitteln, die zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Krankheiten, insbesondere Virusinfektionen, geeignet sind, verwendet werden.

Als Indikationsgebiete können beispielsweise genannt werden:

- 1) Behandlung und Prophylaxe von HCMV-Infektionen bei AIDS-Patienten 20 (Retinitis, Pneumonitis, gastrointestinale Infektionen).
 - 2) Behandlung und Prophylaxe von Cytomegalovirus-Infektionen bei Knochenmark- und Organtransplantationspatienten, die an einer HCMV-Pneumonitis, -Enzephalitis, sowie an gastrointestinalen und systemischen HCMV-Infektionen oft lebensbedrohlich erkranken.
 - 3) Behandlung und Prophylaxe von HCMV-Infektionen bei Neugeborenen und Kleinkindern.
- 30 4) Behandlung einer akuten HCMV-Infektion bei Schwangeren.



30



5) Behandlung der HCMV-Infektion bei immunsupprimierten Patienten bei Krebs und Krebs-Therapie.

- 19 -

Bevorzugt werden die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet, die zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Infektionen mit einem Vertreter der Gruppe der Herpes viridae, besonders einem Cytomegalovirus, insbesondere dem humanen Cytomegalovirus, geeignet sind.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften allein und bei Bedarf auch in Kombination mit anderen Wirkstoffen, insbesondere antiviralen Wirkstoffen wie beispielsweise Gancyclovir oder Acyclovir, zur Behandlung und/oder Prävention von Virusinfektionen, insbesondere von HCMV-Infektionen, eingesetzt werden.

- Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, die mindestens eine erfindungsgemäße Verbindung, üblicherweise zusammen mit einem oder mehreren inerten, nichttoxischen, pharmazeutisch geeigneten Hilfsstoffen enthalten, sowie deren Verwendung zu den zuvor genannten Zwecken.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können systemisch und/oder lokal wirken. Zu diesem Zweck können sie auf geeignete Weise appliziert werden, wie z.B. oral, parenteral, pulmonal, nasal, sublingual, lingual, buccal, rectal, dermal, transdermal, conjunctival, otisch oder als Implantat bzw. Stent.
- Für diese Applikationswege können die erfindungsgemäßen Verbindungen in geeigneten Applikationsformen verabreicht werden.
 - Für die orale Applikation eignen sich nach dem Stand der Technik funktionierende schnell und/oder modifiziert die erfindungsgemäßen Verbindungen abgebende Applikationsformen, die die erfindungsgemäßen Verbindungen in kristalliner und/oder amorphisierter und/oder gelöster Form enthalten, wie z.B. Tabletten (nicht-

10

15

20

25

30

überzogene oder überzogene Tabletten, beispielsweise mit magensaftresistenten oder sich verzögert auflösenden oder unlöslichen Überzügen, die die Freisetzung der erfindungsgemäßen Verbindung kontrollieren), in der Mundhöhle schnell zerfallende Tabletten oder Filme/Oblaten, Filme/Lyophylisate, Kapseln (beispielsweise Hartoder Weichgelatinekapseln), Dragees, Granulate, Pellets, Pulver, Emulsionen, Suspensionen, Aerosole oder Lösungen.

Die parenterale Applikation kann unter Umgehung eines Resorptionsschrittes geschehen (z.B. intravenös, intraarteriell, intrakardial, intraspinal oder intralumbal) oder unter Einschaltung einer Resorption (z.B. intramuskulär, subcutan, intracutan, percutan oder intraperitoneal). Für die parenterale Applikation eignen sich als Applikationsformen u.a. Injektions- und Infusionszubereitungen in Form von Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Lyophilisaten oder sterilen Pulvern.

Für die sonstigen Applikationswege eignen sich z.B. Inhalationsarzneiformen (u.a. Pulverinhalatoren, Nebulizer), Nasentropfen, -lösungen, -sprays; lingual, sublingual oder buccal zu applizierende Tabletten, Filme/Oblaten oder Kapseln, Suppositorien, Ohren- oder Augenpräparationen, Vaginalkapseln, wäßrige Suspensionen (Lotionen, Schüttelmixturen), lipophile Suspensionen, Salben, Cremes, transdermale therapeutische Systeme, Milch, Pasten, Schäume, Streupuder, Implantate oder Stents.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in die angeführten Applikationsformen überführt werden. Dies kann in an sich bekannter Weise durch Mischen mit inerten, nichttoxischen, pharmazeutisch geeigneten Hilfsstoffen geschehen. Zu diesen Hilfsstoffen zählen u.a. Trägerstoffe (beispielsweise mikrokristalline Cellulose, Laktose, Mannitol), Lösungsmittel (z.B. flüssige Polyethylenglycole), Emulgatoren und Dispergier- oder Netzmittel (beispielsweise Natriumdodecylsulfat, Polyoxysorbitanoleat), Bindemittel (beispielsweise Polyvinylpyrrolidon), synthetische und natürliche Polymere (beispielsweise Albumin), Stabilisatoren (z.B. Antioxidantien wie beispielsweise Ascorbinsäure), Farbstoffe (z.B. anorganische



20



Pigmente wie beispielsweise Eisenoxide) und Geschmacks- und / oder Geruchskorrigentien.

Im Allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,001 bis 10 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen, und bei oraler Applikation beträgt die Dosierung etwa 0,01 bis 25 mg/kg, vorzugsweise 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit von Körpergewicht, Applikationsweg, individuellem Verhalten gegenüber dem Wirkstoff, Art der Zubereitung und Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Applikation erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muss. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Die Prozentangaben in den folgenden Tests und Beispielen sind, sofern nicht anders angegeben, Gewichtsprozente; Teile sind Gewichtsteile. Lösungsmittelverhältnisse, Verdünnungsverhältnisse und Konzentrationsangaben von flüssig/flüssig-Lösungen beziehen sich jeweils auf das Volumen.





- 22 -

A. Beispiele

Verwendete Abkürzungen:

CD₃CN Deuteroacetonitril

DC Dünnschichtchromatographie

DCI direkte chemische Ionisation (bei MS)

DCM Dichlormethan

DIEA N,N-Diisopropylethylamin (Hünig Base)

DMSO Dimethylsulfoxid

DMF N,N-Dimethylformamid

d. Th. der Theorie

EE Ethylacetat (Essigsäureethylester)

El Elektronenstoß-Ionisation (bei MS)

ESI Elektrospray-Ionisation (bei MS)

Fp. Schmelzpunkt

ges. gesättigt h Stunde

HPLC Hochdruck-, Hochleistungsflüssigchromatographie

konz. konzentriert

LC-MS Flüssigchromatographie-gekoppelte Massenspektroskopie

LDA Lithium-Diisopropylamid

MS Massenspektroskopie

NMR Kernresonanzspektroskopie

proz. prozentig

RP-HPLC Reverse Phase HPLC

RT Raumtemperatur

Retentionszeit (bei HPLC)

THF Tetrahydrofuran

10

25

30



Allgemeine Methoden LC-MS und HPLC:

Methode 1 (HPLC): Instrument: HP 1100 mit DAD-Detektion; Säule: Kromasil RP-18, 60 mm x 2 mm, 3.5 μm; Eluent A: 5 ml HClO₄/l Wasser, Eluent B: Acetonitril; Gradient: 0 min 2 % B, 0.5 min 2 % B, 4.5 min 90 % B, 6.5 min 90 % B; Fluss: 0.75 ml/min; Temp.: 30°C; UV-Detektion: 210 nm.

Methode 2 (HPLC, Enantiomerentrennung): Chiraler Kieselgelselektor KBD 6136 (10 µm, 350 x 30 mm) basierend auf dem Selektor Poly(N-methacryloyl-L-leucin-l-menthylamid); Temperatur: 24°C; Fluss. 50 ml/min; UV-Detektion: 254 nm; Probenaufgabe in Ethylacetat; Elutionsgemische aus iso-Hexan (A)/Ethylacetat (B), z. B.: Gradient: \rightarrow 0 min 40 % B \rightarrow 9.0 min 40 % B \rightarrow 9.01 min 100 % B \rightarrow 12.01 min 40 % B \rightarrow 15 min 40 % B.

Methode 3 (LCMS): Instrument: Micromass Platform LCZ mit HPLC Agilent Serie 1100; Säule: Grom-SIL120 ODS-4 HE, 50 mm x 2.0 mm, 3 μm; Eluent A: 11 Wasser + 1 ml 50 %ige Ameisensäure, Eluent B: 11 Acetonitril + 1 ml 50 %ige Ameisensäure; Gradient: 0.0 min 100 % A → 0.2 min 100 % A → 2.9 min 30 % A → 3.1 min 10 % A → 4.5 min 10 % A; Ofen: 55°C; Fluss: 0.8 ml/min; UV-Detektion: 208-400 nm.

Methode 4 (HPLC, präparative Trennung): Säule: CromSil C18, 250x30; Fluss: 50 ml/min; Laufzeit: 38 min; Detektion: 210 nm; Eluent A = Wasser, Eluent B = Acetonitril; Gradient: 10 %B (3 min) -> 90 %B (31 min) -> 90 % B (34 min) -> 10 % B (34.01 min).

Methode 5 (HPLC): Instrument: HP 1100 mit DAD-Detektion; Säule: Kromasil RP-18, 60 mm x 2 mm, 1.0 μ l; Eluent A: 5 ml HClO₄/l Wasser, Eluent B: Acetonitril; Gradient: 0 min 2 % B, 0.5 min 2 % B, 4.5 min 90 % B, 9.0 min 90 % B; Fluss: 0.75 ml/min; Temp.: 30°C; UV-Detektion: 210 nm.





Methode 6 (HPLC, Enantiomerentrennung): Chiraler Kieselgelselektor ZWE 840B (10μm; Säule 250 * 20mm) basierend auf dem Selektor Poly(N-methacryloyl-L-leucin-(+)-3-aminomethylpinanylamid); Temperatur: 24°C; Fluss 25 ml/min; UV-Detektion: 280 nm; Probenaufgabe in iso-Hexan/Ethylacetat; Elutionsmittelgemisch aus iso-Hexan/Ethylacetat 7:3 (vol/vol).

- 24 -

Methode 7 (LCMS): Gerätetyp MS: Micromass ZQ; Gerätetyp HPLC: Waters Alliance 2790; Säule: Grom-Sil 120 ODS-4 HE 50 mm x 2 mm, 3.0 μm; Eluent B: Acetonitril + 0.05% Ameisensäure, Eluent A: Wasser + 0.05% Ameisensäure; Gradient: 0.0 min 5%B → 2.0 min 40%B → 4.5 min 90%B → 5.5 min 90%B; Ofen: 45°C; Fluss: 0.0 min 0.75 ml/min → 4.5 min 0.75 ml/min→ 5.5 min 1.25 ml/min; UV-Detektion: 210 nm.

Methode 8: (LCMS): Instrument: Micromass Quattro LCZ, mit HPLC Agilent Serie 1100; Säule: Grom-SIL120 ODS-4 HE, 50 mm x 2.0 mm, 3 μm; Eluent A: 1 1 Wasser + 1 ml 50%ige Ameisensäure, Eluent B: 1 1 Acetonitril + 1 ml 50%ige Ameisensäure; Gradient: 0.0 min 100%A → 0.2 min 100%A → 2.9 min 30%A → 3.1 min 10%A → 4.5 min 10%A; Ofen: 55°C; Fluss: 0.8 ml/min; UV-Detektion: 208-400 nm.

20

25

30

15

5

10

Methode 9 (HPLC, Emantiomerentrennung): Chiraler Kieselgelselektor KBD 8361 (10μm; Säule 250 * 20mm) basierend auf dem Selektor Poly(N-methacryloyl-L-leucin-l-menthylamid); Temperatur: 24°C; Fluss 25 ml/min; UV-Detektion: 280 nm; Probenaufgabe in iso-Hexan/Ethylacetat; Elutionsmittelgemisch aus iso-Hexan/Ethylacetat 1:1 (vol/vol).

Methode 10 (HPLC, Emantiomerentrennung): Chiraler Kieselgelselektor KBD 6784 (10μm; Säule 250 * 20mm) basierend auf dem Selektor Poly(N-methacryloyl-L-leucin-2,4-dimethypentylamid); Temperatur: 24°C; Fluss 20 ml/min; UV-Detektion: 270 nm; Probenaufgabe in Methyl-tert.butylether; Elutionsmittel: Methyl-tert.-butylether.

10

15





- 25 -

Ausgangsverbindungen

Allgemeine Arbeitsvorschrift [A]: Synthese von substituierten 2-Aminozimtsäurederivaten mittels Heck-Kupplung aus 2-halogensubstituierten Anilinen

In einem Einhalskolben werden 1.0 Äquivalente eines Arylhalogenids mit 1.6 Acrylsäuremethylester, 2.0 Äquivalenten Triethylamin, 0.03 Äquivalenten Palladium(II)acetat und 0.03 Äquivalenten Tri-o-tolylphosphin in Acetonitril vorgelegt (ca. 1M-Lösung). Man lässt das Gemisch unter Rückfluss für 48 Stunden rühren. Nach beendeter Reaktion (Reaktionskontrolle mittels DC) wird das Lösemittel entfernt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Cyclohexan/Ethylacetat = 8:2 v/v chromatographisch gereinigt.

Beispiel 1A

(2E)-3-[2-Amino-3-fluorphenyl]-propensäuremethylester

20

Ausgehend von 42.00 g (221.04 mmol) 2-Brom-6-fluoranilin werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [A] 29.66 g (68% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.14 \text{ min}$

MS (ESI-pos): $m/z = 196 (M+H)^{+}$

Beispiel 2A

(2E)-3-[2-Amino-3-fluor-5-methylphenyl]-propensäuremethylester

$$H_3C$$
 NH_2

5

Ausgehend von 1.9 g (9.31 mmol) 2-Brom-4-methyl-6-fluoranilin werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [A] 502 mg (25% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.31 \text{ min}$

10 MS (ESI-pos): $m/z = 210 (M+H)^+$

Allgemeine Arbeitsvorschrift [B]: Acylierung der 2-Aminozimtsäureester mit Benzoylchloriden

In 200 ml THF werden 25.6 mmol des 2-Aminozimtsäuresters sowie 25.6 mmol Hünig Base vorgelegt, bei Raumtemperatur wird das Säurechlorid zugegeben und die Mischung 16 h gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand mit Dichlormethan aufgenommen. Dabei bildet sich ein Niederschlag, der mit Dichlormethan verrührt und abgesaugt wird. Danach werden die Kristalle mit Wasser aufgeschlämmt, verrührt, abgesaugt und im Vakuum getrocknet.



Beispiel 3A

(2E)-3-{2-[(4-Brombenzoyl)amino]-3-fluorphenyl}-2-propensäuremethylester

5

Ausgehend von 5.0 g (25.6 mmol) Aminozimtsäureester aus Beispiel 1A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [B] 7.77 g (79% d. Th.) Produkt erhalten. HPLC (Methode 1): R_t = 4.48 min

10

Beispiel 4A

(2E)-3-{2-[(4-Brom-2-fluorbenzoyl)amino]-3-fluorphenyl}-2-propensäure-methylester

15

Ausgehend von 162 mg (0.83 mmol) Aminozimtsäureester aus Beispiel 1A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [B] 148 mg (45% d. Th.) Produkt erhalten.



- 28 -

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.64 \text{ min}$

Beispiel 5A

5 (2E)-3-{2-[(4-Brombenzoyl)amino]-3-fluor-5-methylphenyl}-2-propensäure-methylester

Ausgehend von 536 mg (2.56 mmol) Aminozimtsäureester aus Beispiel 2A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [B] 700 mg (62% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.70 \text{ min}$

MS (DCI): $m/z = 409 (M+NH_4)^+$

Allgemeine Arbeitsvorschrift [C]: Cylisierung der 2-Aminoacylzimtsäureester mit Anilinen

Variante 1:

10

15

20

In 300 ml Toluol werden bei Raumtemperatur 79.3 mmol des 2-Aminoacylzimtsäuresters sowie 475.9 mmol des Anilins sowie 238.0 mmol Phosphoroxychlorid vorgelegt. Die Suspension wird unter intensivem Rühren 24-72 h unter Rückfluss erhitzt (Badtemperatur 120-125°C). Der Umsatz wird mittels Dünnschichtchromatogramm oder HPLC verfolgt, alle 24 h werden neue Mengen an Anilin und Phosphoroxychlorid hinzugegeben. Anschließend wird das Lösungsmittel im



Vakuum entfernt und der Rückstand mit Dichlormethan aufgenommen. Das Produkt wird durch Chromatographie an Kieselgel mit Cyclohexan/Ethylacetat-Gemischen gereinigt. Sollte das Produkt während der Reinigung auf dem Kieselgel auskristallisieren, wird es gegebenenfalls nach Waschen des Kieselgels mit reinem Ethylacetat mit reinem Methanol isoliert.

Variante 2:

Alternativ zur Variante 1 wird zunächst der 2-Aminoacylzimtsäureester 24h mit
Phosphoroxychlorid in Toluol unter Rückfluss umgesetzt, der Ansatz eingeengt,
dann das Anilin zugegeben und die Reaktionsmischung erneut in Toluol 24h unter
Rückfluss erhitzt. Die Aufarbeitung erfolgt wie unter Variante 1 beschrieben.

Variante 3:

15

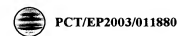
20

5

Alternativ zu den Varianten 1 und 2 werden 1 Äquivatent 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 3A in Toluol suspendiert und mit 10 Äquivalenten
Phosphorylchlorid versetzt. Nach Rühren über Nacht unter Rückfluss wird bis zur
Trockene eingeengt und der Rückstand in Toluol aufgenommen. Anschließend wird
mit 3 Äquivalenten Anilin in der Siedehitze versetzt und erneut unter Rückfluss über
Nacht gerührt. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wird in Dichlormethan gelöst
und mit 1N Salzsäure und Natriumhydrogencarbonat-Lösung gewaschen. Nach
Trocknen und chromatographischer Reinigung wird die Zielverbindung erhalten.

25 Beispiel 6A

{2-(4-Bromphenyl)-8-fluor-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester



- 30 -

Ausgehend von 30.0 g (79.3 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 3A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 1] und nach Eluieren des Produktes von der Kieselgelsäule mit Cyclohexan, Cyclohexan / Ethylacetat 20:1, Cyclohexan / Ethylacetat 20:1, Cyclohexan / Ethylacetat 2:1, Cyclohexan / Ethylacetat 1:1, Ethylacetat sowie Methanol 39.3 g Produkt erhalten, das noch verunreinigt ist. Daher wird die Reinigung mittels Chromatographie an Kieselgel wiederholt, und es werden 11.5 g (55% d. Th.) Produkt erhalten.

10 HPLC (Methode 1): $R_t = 4.66 \text{ min}$

Beispiel 7A

5

15

20

{2-(4-Brom-2-fluorphenyl)-8-fluor-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 90 mg (0.23 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 4A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 1] 35 mg (29% d. Th.) Produkt erhalten.





- 31 -

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.66 \text{ min}$

Beispiel 8A

5 {2-(4-Bromphenyl)-8-fluor-3-[2-fluor-5-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 1.0 g (2.64 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 3A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 1] 394 mg (28% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.71 \text{ min}$

MS (ESI-pos): $m/z = 539 (M+H)^{+}$

15

20

Beispiel 9A

 $\label{lem:continuous} $$ \{2-(4-Bromphenyl)-8-fluor-3-[4-fluor-3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl\} essigsäuremethylester$





- 32 -

Ausgehend von 500 mg (1.32 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 3A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 1] 610 mg (68% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.70 \text{ min}$

MS (ESI-pos): $m/z = 541 (M+H)^{+}$

Beispiel 10A

10

5

{2-(4-Bromphenyl)-8-fluor-6-methyl-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

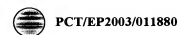
15

Ausgehend von 700 mg (1.79 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 5A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 1] 1.23 g (quantitativ) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.70 \text{ min}$

20 MS (ESI-pos): $m/z = 535 (M+H)^+$





- 33 -

Beispiel 11A

{2-(4-Bromphenyl)-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydrochinazolin-4-yl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 260 mg (0.47 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 3A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 3] 64 mg (23% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 7): $R_t = 2.97 \text{ min}$

Beispiel 12A

15

10

5

{2-(4-Bromphenyl)-8-fluor-3-(5-tert-butyl-2-methoxyphenyl)-3,4-dihydrochinazolin-4-yl}essigsäuremethylester



- 34 -

Ausgehend von 2500 mg (6.61 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 5A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 2] 417 mg (12% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 5): $R_t = 4.84 \text{ min}$

5 MS (ESI-pos): $m/z = 539 (M+H)^{+}$

Beispiel 13A

{2-(4-Bromphenyl)-8-fluor-3-[2-(trifluormethoxy)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-10 dihydro-chinazolin-4-yl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 181 mg (0.46 mmol) 2-Acylaminozimtsäureester aus Beispiel 5A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [C-Variante 2] 150 mg (53% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 5): $R_t = 5.02 \text{ min}$

MS (ESI-pos): $m/z = 621 (M+H)^{+}$

10

15

20





Allgemeine Arbeitsvorschrift [D]: Synthese der Biphenyle mittels Suzuki-Kupplung

1.25 mmol Bromid, 1.50 mmol Boronsäure, 0.09 mmol Palladium(II)acetat, 0.15 mmol Tris-cyclohexylphoshin und 1.5 mol Natriumcarbonat werden in 18 ml eines Dioxan-Wasser-Gemisches (5:1 v/v) vorgelegt und das Gemisch unter intensivem Rühren 16 h bei 80°C erhitzt. Anschließend wird das Gemisch über eine Filterplatte filtriert, die Mutterlauge im Vakuum einrotiert und das Produkt mittels präparativer HPLC (Methode 4) oder durch Chromatographie an Kieselgel mit Cyclohexan/Ethylacetat – Gemischen gereinigt.

Beispiel 14A

{8-Fluor-2-(4'-fluor-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 650 mg (1.25 mmol) des Bromids aus Beispiel 6A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [D] und nach Reinigung mittels präparativer HPLC (Methode 4) 480 mg (72% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.87 \text{ min}$



Beispiel 15A

{8-Fluor-2-(3'-methyl-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl} essigsäuremethylester

H₃C O CF₃

Ausgehend von 5.0 g (9.59 mmol) des Bromids aus Beispiel 6A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [D] und nach Chromatographie an Kieselgel mit Cyclohexan/Ethylacetat 9:1 (v/v) und Cyclohexan/Ethylacetat 8:1 (v/v) 1.89 g (37% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.87 \text{ min}$

Beispiel 16A

15

10

5

{8-Fluor-2-(4'-fluor-3'-methyl-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 150 mg (0.29 mmol) des Bromids aus Beispiel 6A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [D] und nach Reinigung mittels präparativer HPLC (Methode 4) 101 mg (64% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): R_t = 4.94 min

Beispiel 17A

5

10 {8-Fluor-2-(3'-fluor-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 150 mg (1.25 mmol) des Bromids aus Beispiel 6A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [D] und nach Reinigung mittels präparativer HPLC (Methode 4) 118 mg (76% d. Th.) Produkt erhalten.

Beispiel 18A

{2-(3,4'-Difluor-1,1'-biphenyl-4-yl)-8-fluor-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 30 mg (0.06 mmol) des Bromids aus Beispiel 7A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [D] und nach Reinigung mittels präparativer HPLC (Methode 4) 17 mg (55% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): R_t= 4.83 min

Beispiel 19A

15

10

5

{2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 56 mg (0.09 mmol) des Bromids aus Beispiel 11A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [D] und nach Reinigung mittels präparativer HPLC (Methode 4) 52 mg (92% d. Th.) Produkt erhalten. HPLC (Methode 7): $R_t = 2.70$ min

Beispiel 20A

5

10 {2-[4-(4-Fluorphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

Ausgehend von 500 mg (0.91 mmol) des Bromids aus Beispiel 11A werden analog der allgemeinen Vorschrift [D] durch Umsetzung mit 152.27 mg (1.09 mmol) 4-Fluorphenylboronsäure, 31.83 mg (0.05 mmol) Bis(triphenylphosphin)-palladium-

(II)chlorid und 115.34 mg (1.09 mmol) Natriumcarbonat in 10 ml 1,2-Dimethoxyethan und 0.5 ml Wasser 370.7 mg (72% d. Th.) der Zielverbindung erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.8 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 567 (M+H)^{+}$

5

Beispiel 21A

{2-[4-(3-Methylphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

10

Ausgehend von 1.00 g (1.81 mmol) des Bromids aus Beispiel 11A werden analog der allgemeinen Vorschrift [D] durch Umsetzung mit 0.30 g (2.18 mmol) 3-Methylphenylboronsäure, 0.06 g (0.09 mmol) Bis(triphenylphosphin)palladium(II)chlorid und 0.23 g (2.18 mmol) Natriumcarbonat in 20 ml 1,2-Dimethoxyethan und 1 ml Wasser 450.5 mg (44% d. Th.) der Zielverbindung erhalten.

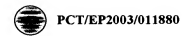
HPLC (Methode 1): $R_t = 4.9 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 563 (M+H)^{+}$

15

5





- 41 -

Beispiel 22A

{2-[4-(3-Methoxyphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

H₃C O CF₃

CF₃

H₃C O

Ausgehend von 1.00 g (1.81 mmol) des Bromids aus Beispiel 11A werden nach der allgemeinen Vorschrift [D] durch Umsetzung mit 0.33 g (2.18 mmol) 3-Methoxyphenylboronsäure, 0.06 g (0.09 mmol) Bis(triphenylphosphin)palladium(II)chlorid und 0.23 g (2.18 mmol) Natriumcarbonat in 20 ml 1,2-Dimethoxyethan und 1 ml Wasser 466 mg (44% d. Th.) der Zielverbindung erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.7 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 579 (M+H)^{+}$

Beispiel 23A

{2-[4-(3-Fluorphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäuremethylester

20

15

10

- 42 -

Ausgehend von 100 mg (0.18 mmol) des Bromids aus Beispiel 11A werden nach der allgemeinen Vorschrift [D] durch Umsetzung mit 30.5 mg (0.22 mmol) 3-Fluorphenylboronsäure, 6.37 mg (0.01 mmol) Bis(triphenylphosphin)palladium(II)chlorid und 23.07 mg (0.22 mmol) Natriumcarbonat in 10 ml 1,2-Dimethyoxyethan und 0.1 ml Wasser 22.6 mg (22% d. Th.) der Zielverbindung erhalten.

HPLC (Methode 5): $R_t = 4.9 \text{ min}$

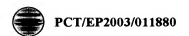
MS (ESIpos): $m/z = 567 (M+H)^{+}$

10

5

Die Beispiele 24A bis 44A der Tabelle 1 werden analog der allgemeinen Vorschrift [D] hergestellt.



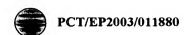


- 43 -

Tabelle 1

Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LC MS- Methode	m/z (M+H) +
24A	H ₃ C ₀ F CF ₃	554.5	4.81	1	555
25A	H ₃ C ₀ F CF ₃ CH ₃	550.5	4.92	1	551
26A	H ₃ C O CF ₃	554.5	4.30	3	555
27A	H ₃ C ₀ CF ₃ CCH ₃	550.5	5.00	1	551





Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LC MS- Methode	m/z (M+H) +
28A	H ₃ C O CF ₃	552.9	4.90	1	553
29A	H ₃ C _O CF ₃ CF ₃ CCCH ₃	548.5	4.75	1	549
30A	H ₃ C O CF ₃	550.5	4.91	1	551
31A	H ₃ C O CF ₃	546.5	5.03	1	547
32A	H ₃ C CF ₃	550.5	4.91	1	550

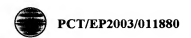


Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LC MS- Methode	m/z (M+H) +
33A	H ₃ C O CF ₃	564.5	5.04	1	565
34A	H ₃ C ₀ H ₃ C ₁ CF ₃	567	5.11	1	567
.35A	H ₃ C O CF ₃	562.5	4.89	1	563
36A	H ₃ C ₋₀ CF ₃ CI.	570.9	5.03	1	571
37A	H ₃ C O CF ₃	584.5	4.80	1	585



Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LC MS- Methode	m/z (M+H) +
38A	H ₃ C _O CH ₃ CF ₃ CH ₃	594.6	3.99	7	595
39A	H ₃ C O CF ₃ HO HO	578.5	4.55	. 5	579
40A	H ₃ C ₀ CF ₃ CF ₃	578.5	3.93	8	579
41A	H ₃ C O CH ₃ CH ₃ CH ₃	554.6	5.09	5	555





Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LC MS- Methode	m:/z (M+H) +
42A	H ₃ C O CH ₃ H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃	550.6	5.22	5	551
43A	H ₃ C O CH ₃ CF ₃ NO ₂	593.5	2.97	8	594
44A	H ₃ C ₀ CF ₃ CF ₃	620.5	5.02	5	621



Ausführungsbeispiele

Allgemeine Arbeitsvorschrift [E]: Esterverseifung der Chinazolylessigsäurester

Es werden 1.0 Äquivalente des Chinazolylessigsäuresters in Dioxan gelöst und 5.0 Äquivalente 1N Natronlauge hinzugefügt. Man lässt für 2 Stunden bei 50°C rühren und nach beendeter Reaktion (Reaktionskontrolle mittels analytischer HPLC) wird der Ansatz eingeengt. Der Rückstand wird dann in Wasser aufgenommen und mit 1N Salzsäure auf pH = 5 gestellt. Man filtriert den entstehenden Niederschlag ab, wäscht ihn mit wenig Wasser und Diethylether und trocknet ihn im Hochvakuum bei Raumtemperatur. Alternativ kann der Niederschlag über eine Extrelutkartusche filtriert, mit Ethylacetat nachgewaschen und das Filtrat eingeengt werden. Falls die Reinheit des Produktes nicht hoch genug ist, wird es über präparative HPLC an RP-Phase gereinigt (Methode 4).

15
Beispiel 1

5

10

{8-Fluor-2-(4'-fluor-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

20

Ausgehend von 1.13 g (2.1 mmol) Methylester aus Beispiel 14A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] 1.10 g (97% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.64 \text{ min}$





- 49 -

MS (ESIpos): $m/z = 523.4 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (200MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 7.83 (d, 2H); 7.68-7.57 (m, 5H); 7.33 (d, 2H); 7.28-7.19 (m, 5H); 7.05-7.01 (m, 1H); 5.55-5.47 (m, 1H); 2.87 (dd, 1H); 2.66 (dd, 1H).

Beispiel 2

5

{8-Fluor-2-(4'-fluor-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

10

Durch Trennung von 359 mg des Racemats aus Beispiel 1 nach Methode 2 werden 118 mg (66% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): R_t = 4.62 min

15 MS (ESIpos): $m/z = 522.9 (M+H)^+$

¹H-NMR (400MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 7.84 (d, 2H); 7.82 (d, 2H); 7.65-7.57 (m, 5H); 7.33-7.31 (m, 2H); 7.23-7.13 (m, 5H); 7.02 (d, 1H); 5.50 (t, 1H); 2.86 (dd, 1H); 2.67 (dd, 1H).

Beispiel 3

{8-Fluor-2-(3'-methyl-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

5

Ausgehend von 1.13 g (2.1 mmol) Methylester aus Beispiel 15A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] 1.10 g (97% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): R_t= 4.74 min

10 MS (ESIpos): $m/z = 519 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (400MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 7.83 (s, 2H); 7.59 (s, 1H); 7.49 (d, 2H); 7.35-7.24 (m, 6H); 7.18-7.09 (m, 3H); 7.00 (d, 1H); 5.51 (t, 1H); 2.81-2.75 (m, 1H); 2.60-2.55 (m, 1H); Signal für CH₃-Gruppe unter Lösungsmittelsignal.

15 Beispiel 4

{8-Fluor-2-(3'-methyl-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl} essigsäure

Durch Trennung von 2.48 g des Racemats aus Beispiel 3 nach Methode 2 und erneuter Reinigung mittels präparativer HPLC (Methode 4) werden 449 mg (36 % d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): R_t = 4.72 min

MS (ESIpos): $m/z = 518.8 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (400MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 7.83 (d, 2H); 7.61-7.59 (m, 3H); 7.45 (s, 1H); 7.41 (d, 1H); 7.35-7.31 (m, 3H); 7.24-7.14 (m, 4H); 7.02 (d, 1H); 5.50 (dd, 1H); 2.86 (dd, 1H); 2.67 (dd, 1H); 2.38 (s 3H).

Beispiel 5

5

10

{8-Fluor-2-(4'-fluor-3'-methyl-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure





- 52 -

Ausgehend von 80 mg (0.15 mmol) Methylester aus Beispiel 16A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] 36 mg (46% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.75 \text{ min}$

5 MS (ESIpos): m/z = 537 (M+H)⁺ 1 H-NMR (300MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 7.84-7.79 (m, 2H); 7.59-7.41 (m, 5H); 7.33-7.31 (m, 2H); 7.25-7.01 (m, 5H); 5.52-5.47 (m, 1H); 2.86 (dd, 1H); 2.30 (s, 3H).

10 Beispiel 6

{8-Fluor-2-(3'-fluor-1,1'-biphenyl-4-yl)-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

15

Ausgehend von 80 mg (0.15 mmol) Methylester aus Beispiel 17A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] 75 mg (95% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 1): R_t= 4.61 min

MS (ESIpos): $m/z = 523 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (300MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 7.87-7.83 (m, 2H); 7.64-7.59 (m, 3H); 7.48-7.29 (m, 5H); 7.25-7.09 (m, 4H); 7.04-7.01 (m, 1H); 5.52-5.47 (m, 1H); 2.86 (dd, 1H).





ン - 53 .

Beispiel 7

{2-(3,4'-Difluor-1,1'-biphenyl-4-yl)-8-fluor-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

5 .

Ausgehend von 15 mg (0.03 mmol) Methylester aus Beispiel 18A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] 14 mg (96% d. Th.) Produkt erhalten.

10 HPLC (Methode 1): R_t = 4.65 min

MS (ESIpos): $m/z = 541 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (400MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 2.77 (dd, 1H); 3.02 (dd, 1H); 5.51 (t, 1H); 7.02 (d, 1H); 7.10-7.25 (m, 5H); 7.37 (s, 3H), 7.47-7.55 (m, 2H); 7.57-7.67 (m, 2H); 7.86 (dd, 1H).

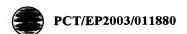
15

Die Beispiele 8 bis 29 der Tabelle 2 werden analog der allgemeinen Vorschrift [E] hergestellt.



Tabelle 2

Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LCMS- Methode	m/z (M+H) +
8	HO F CF ₃	540.5	4.0		541
9	HO F CF ₃ CH ₃	536.5	4.1	3	537
10	HO CF ₃	540.5	4.0	3	541
11	HO CF ₃	536.5	4.1	3	537
12	HO CF ₃	538.9	4.81	1	539



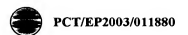
Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LCMS- Methode	m/z (M+H) +
13	HO CF ₃ CCF ₃ OCH ₃	534.5	4.66		535
14	H ₃ C HO CF ₃	536.5	4.61	1	537
15	H ₂ C H ₃ CH ₃	532.5	4.71	1	533
16	H ₃ C HO CF ₃	536.5	4.61	. 1	537
17	H ₃ C H ₃ C CF ₃ CH ₄ C	550.5	4.73	1	551





- 56 -

Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LCMS- Methode	m/z (M+H) +
18	H ₃ C HO CF ₃	553.0	4.72	1	553
19	H ₃ C HO CF ₃ OCH ₃	548.5	4.6	. 1	549
20	HO CF ₃	556.9	4.75	1	557
21	HO CF ₃ CF ₃	570.5	4.6	1	571
22	HO CF ₃ CF ₃	570.5	4.6	5	571



- 57 -

Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HIPLC R _t [min]	HPLC/LCMS- Methode	m/z (M+H) +
23	HO CF ₃ CF ₃ CH ₃	580.6	3.1	7	581
24	HO CF ₃	564.5	3.8	8	565
25	HO CF ₃	564.5	2.4	3	565
26	HO CH ₃ CH ₃ CH ₃	540.6	2.8	7	541

Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	HPLC R _t [min]	HPLC/LCMS- Methode	m/z (M+H)
27	HO CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	536.6	5.0	1	537
28	CF ₃	579.5	3.2	7	-580
29	HO CF ₃	606.5	4.9	1	607

Beispiel 30

{2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

5

Ausgehend von 56 mg (0.09 mmol) Methylester aus Beispiel 19A werden nach der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] 52 mg (92% d. Th.) Produkt erhalten.

10

HPLC (Methode 7): R_t= 3.13 min

MS (ESIpos): $m/z = 579 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (400MHz, CD₃CN): δ [ppm] = 7.70 (d, 1H); 7.57 (d, 1H); 7.50-7.40 (m, 4H), 7.14-7.08 (m, 4H); 6.94-6.88 (m, 2H); 5.13 (dd, 1H); 3.60 (s, 3H); 3.05-3.00 (m, 2H); 2.62 (dd, 2H).

15

20

Beispiel 31

{2-[4-(4-Fluorphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

Ausgehend von 38.90 mg (0.07 mmol) des Esters aus Beispiel 20A werden analog der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] durch Umsetzung mit 8.24 mg (0.21 mmol) Natriumhydroxid in 10 ml Dioxan 29 mg (76% d. Th.) der Zielverbindung erhalten.

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.6 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 553 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ [ppm] = 2.55-2.63 (m, 2H); 3.62 (s, 3H); 5.13-5.30 (m, 1H); 6.90-7.80 (m, 14H); 12.5-12.8 (br.s, 1H).

Beispiel 32

{2-[4-(4-Fluorphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

15

5

10

Durch Trennung von 172 mg des Racemats aus Beispiel 31 nach Methode 9 und erneuter Reinigung mittels Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan, Dichlormethan/Methanol 10:1) werden 60 mg (35% d. Th.) des Produkts erhalten.

HPLC (Methode 5): $R_t = 4.6 \text{ min}$

5 MS (ESIpos): $m/z = 553 (M+H)^+$

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ [ppm] = 2.60-2.90 (br.m, 2H); 3.10-3.80 (br.s, 3H); 5.00-5.20 (m, 1H); 6.80-7.80 (m, 14H).

Beispiel 33

10

{2-[4-(3-Methylphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

15

Ausgehend von 450 mg (0.80 mmol) des Esters aus Beispiel 21A werden analog der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] durch Umsetzung mit 96 mg (2.40 mmol) Natriumhydroxid in 21.5 ml Dioxan 407.5 mg (93% d. Th.) der Zielverbindung erhalten.

20 HPLC (Methode 1): $R_t = 4.7 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 549 (M+H)^{+}$

Beispiel 34

{2-[4-(3-Methylphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

5

10

15

Durch Trennung von 407.5 mg des Racemats aus Beispiel 33 nach Methode 10 und erneuter Reinigung mittels Kristallisation aus Diethylether werden 153.6 mg (38% d. Th.) des Produkts erhalten.

HPLC (Methode 5): $R_t = 4.7 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 549 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ [ppm] = 2.35 (s, 3H), 2.50-2.60 (m, 1H); 2.90-3.10 (m, 1H), 3.40-3.80 (br.s, 3H); 5.10-5.20 (m, 1H); 6.90-7.75 (m, 14H); 12.5-12.7 (br.s, 1H).

Beispiel 35

{2-[4-(3-Methoxyphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-20 3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

Ausgehend von 459 mg (0.79 mmol) des Esters aus Beispiel 22A werden analog der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] durch Umsetzung mit 95.2 mg (2.38 mmol) Natriumhydroxid in 54 ml Dioxan 383 mg (86% d. Th.) der Zielverbindung erhalten. HPLC (Methode 1): $R_t = 4.5$ min

MS (ESIpos): $m/z = 565 (M+H)^{+}$

Beispiel 36

10

5

{2-[4-(3-Methoxyphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

Durch Trennung von 46 mg des Racemats aus Beispiel 35 nach Methode 6 und erneuter Reinigung mittels Kristallisation aus Diethylether werden 13 mg (28% d. Th.) des Produkts erhalten.

- 64 -

HPLC (Methode 5): $R_t = 4.6 \text{ min}$

5 MS (ESIpos): m/z = 565 (M+H)⁺ 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ [ppm] = 2.50-2.60 (m, 1H); 2.90-3.10 (m, 1H), 3.30 (s, 3H); 3.80 (s, 3H); 5.10-5.20 (m, 1H); 6.90-7.75 (m, 14H); 12.5-12.7 (br.s, 1H).

10 Beispiel 37

{2-[4-(3-Fluorphenyl)phenyl]-8-fluor-3-[2-methoxy-5-(trifluormethyl)-phenyl]-3,4-dihydro-4-chinazolinyl}essigsäure

15

Ausgehend von 20.00 mg (0.04 mmol) des Esters aus Beispiel 23A werden analog der allgemeinen Arbeitsvorschrift [E] durch Umsetzung mit 4.24 mg (0.11 mmol) Natriumhydroxid in 10 ml Dioxan 18.7 mg (96% d. Th.) der Zielverbindung erhalten. HPLC (Methode 5): $R_t = 4.6$ min

20 MS (ESIpos): $m/z = 553 (M+H)^+$

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ [ppm] = 2.50-2.65 (m, 1H); 2.90-3.10 (m, 1H), 3.50-3.7 (br.s, 3H); 3.80 (s, 3H); 5.10-5.20 (m, 1H); 6.90-7.75 (m, 14H), 12.50-12.60 (br.s, 1H).

5

10

15

20

25 ·

B. Bewertung der physiologischen Wirksamkeit

Die in vitro-Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann in folgenden Assays gezeigt werden:

Anti-HCMV- (Anti-Humanes Cytomegalo-Virus) Zytopathogenitätstests

Die Testverbindungen werden als 50 millimolare (mM) Lösungen in Dimethylsulfoxid (DMSO) eingesetzt. Ganciclovir, Foscarnet und Cidofovir dienen als Referenzverbindungen. Nach der Zugabe von jeweils 2 µl der 50, 5, 0,5 und 0,05 mM DMSO-Stammlösungen zu je 98 µl Zellkulturmedium in der Reihe 2 A-H in Doppelbestimmung werden 1:2-Verdünnungen mit je 50 µl Medium bis zur Reihe 11 der 96-Well-Platte durchgeführt. Die Wells in den Reihen 1 und 12 enthalten je 50 μl Medium. In die Wells werden dann je 150 μl einer Suspension von 1 x 10⁴ Zellen (humane Vorhautfibroblasten [NHDF]) pipettiert (Reihe 1 = Zellkontrolle) bzw. in die Reihen 2-12 ein Gemisch von HCMV-infizierten und nichtinfizierten NHDF-Zellen (M.O.I. = 0,001 - 0,002), d.h. 1-2 infizierte Zellen auf 1000 nichtinfizierte Zellen. Die Reihe 12 (ohne Substanz) dient als Viruskontrolle. Die End-Testkonzentrationen liegen bei 250 - 0,0005 µM. Die Platten werden 6 Tage bei 37°C / 5% CO₂ inkubiert, d.h. bis in den Viruskontrollen alle Zellen infiziert sind (100% cytopathogener Effekt [CPE]). Die Wells werden dann durch Zugabe eines Gemisches von Formalin und Giemsa's Farbstoff fixiert und gefärbt (30 Minuten), mit aqua bidest. gewaschen und im Trockenschrank bei 50°C getrocknet. Danach werden die Platten mit einem Overhead-Mikroskop (Plaque multiplier der Firma Technomara) visuell ausgewertet.

Die folgenden Daten können von den Testplatten ermittelt werden:

 CC_{50} (NHDF) = Substanzkonzentration in μ M, bei der im Vergleich zur unbehandelten Zellkontrolle keine sichtbaren cytostatischen Effekte auf die Zellen erkennbar sind;

EC₅₀ (HCMV) = Substanzkonzentration in μ M, die den CPE (cytopathischen Effekt) um 50 % im Vergleich zur unbehandelten Viruskontrolle hemmt; SI (Selektivitätsindex) = CC₅₀ (NHDF) / EC₅₀ (HCMV).

10

5

Repräsentative in-vitro-Wirkdaten für die erfindungsgemäßen Verbindungen sind in Tabelle A wiedergegeben:

Tabelle A

15

Beispiel	NHDF	HCMV	SI
Nr.	СС ₅₀ [µМ]	EC ₅₀ [μΜ]	HCMV
1	15	0.1	150
2	12	0.07	171
3	15	0.13	115
4	8.6	0.06	143
5	12	0.74	16
6	12	0.35	34
7	31	1.8	17
32	15	0.01	1500
36	15	0.01	1500

Die Eignung der erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von HCMV-Infektionen kann im folgenden Tiermodell gezeigt werden:

HCMV Xenograft-Gelfoam®-Modell

Tiere:

WO 2004/041790

3-4 Wochen alte weibliche immundefiziente Mäuse (16-18 g), Fox Chase SCID oder Fox Chase SCID-NOD oder SCID-beige werden von kommerziellen Züchtern (Bomholtgaard, Jackson) bezogen. Die Tiere werden unter sterilen Bedingungen (einschließlich Streu und Futter) in Isolatoren gehalten.

10 Virusanzucht:

15

20

Humanes Cytomegalovirus (HCMV), Stamm Davis, wird *in vitro* auf humanen embryonalen Vorhautfibroblasten (NHDF-Zellen) angezüchtet. Nach Infektion der NHDF-Zellen mit einer Multiplizität der Infektion (M.O.I) von 0,01 werden die virusinfizierten Zellen 5-7 Tage später geerntet und in Gegenwart von Minimal Essential Medium (MEM), 10 % foetalem Kälberserum (FKS) mit 10 % DMSO bei -40°C aufbewahrt. Nach serieller Verdünnung der virusinfizierten Zellen in Zehnerschritten erfolgt die Titerbestimmung auf 24-Well-Platten konfluenter NHDF-Zellen nach Vitalfärbung mit Neutralrot oder Fixierung und Färbung mit einem Formalin-Giemsa Gemisch (wie unter B. beschrieben).

Vorbereitung der Schwämme, Transplantation, Behandlung und Auswertung:

1x1x1 cm große Kollagenschwämme (Gelfoam[®]; Fa. Peasel & Lorey, Best.-Nr.
 407534; K.T. Chong et al., Abstracts of 39th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 1999, S. 439; P.M. Kraemer et al., Cancer Research 1983, (43): 4822-4827) werden zunächst mit Phosphat-gepufferter Saline (PBS) benetzt, die eingeschlossenen Luftblasen durch Entgasen entfernt und dann in MEM + 10 % FKS aufbewahrt. 1 x 10⁶ virusinfizierte NHDF-Zellen (Infektion mit HCMV-Davis M.O.I = 0.01) werden 3 Stunden nach Infektion abgelöst und in 20 μl MEM, 10 % FKS auf einen feuchten Schwamm getropft. Optional werden nach

5

10

15

20

25

12-13 Stunden auf die infizierten Schwämme 5 ng/µl basic Fibroblast Growth Factor (bFGF) in 25 µl PBS / 0,1% BSA / 1 mM DTT aufgebracht und 1 Stunde inkubiert. Zur Transplantation werden die immundefizienten Mäuse mit Avertin oder einem Gemisch aus Azepromazin-Xylazin und Ketamin narkotisiert, das Rückenfell mit Hilfe eines Trockenrasierers entfernt, die Oberhaut 1-2 cm geöffnet, entlastet und die feuchten Schwämme unter die Rückenhaut transplantiert. Die Operationswunde wird mit Gewebekleber verschlossen. 24 Stunden nach der Transplantation werden die Mäuse über einen Zeitraum von 8 Tagen dreimal täglich (7.00 Uhr und 14.00 Uhr und 19.00 Uhr), zweimal täglich (8.00 Uhr und 17.00 Uhr), oder einmal täglich (14.00 Uhr) peroral mit Substanz behandelt. Die Dosis beträgt 3 oder 10 oder 30 oder 100 mg/kg Körpergewicht, das Applikationsvolumen 10 ml/kg Körpergewicht. Die Formulierung der Substanzen erfolgt in Form einer 0,5 %-igen Tylosesuspension optional mit 2 % DMSO. 9 Tage nach Transplantation und 16 Stunden nach der letzten Substanzapplikation werden die Tiere schmerzlos getötet und der Schwamm entnommen. Die virusinfizierten Zellen werden durch Kollagenaseverdau (330 U / 1,5 ml) aus dem Schwamm freigesetzt und in Gegenwart von MEM, 10 % foetalem Kälberserum, 10 % DMSO bei -140°C aufbewahrt. Die Auswertung erfolgt nach serieller Verdünnung der virusinfizierten Zellen in Zehnerschritten durch Titerbestimmung auf 24-Well-Platten konfluenter NHDF-Zellen nach Vitalfärbung mit Neutralrot oder nach Fixierung und Färbung mit einem Formalin-Giemsa Gemisch (wie unter B. beschrieben). Ermittelt wird die Anzahl infektiöser Viruspartikel nach Substanzbehandlung im Vergleich zur placebobehandelten Kontrollgruppe.

C. Ausführungsbeispiele für pharmazeutische Zusammensetzungen

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können folgendermaßen in pharmazeutische Zubereitungen überführt werden:

Tablette:

Zusammensetzung:

5 100 mg der Verbindung von Beispiel 1, 50 mg Lactose (Monohydrat), 50 mg Maisstärke (nativ), 10 mg Polyvinylpyrolidon (PVP 25) (Fa. BASF, Ludwigshafen, Deutschland) und 2 mg Magnesiumstearat.

Tablettengewicht 212 mg. Durchmesser 8 mm, Wölbungsradius 12 mm.

10 Herstellung:

15

25

30

Die Mischung aus Wirkstoff, Lactose und Stärke wird mit einer 5 %-igen Lösung (m/m) des PVPs in Wasser granuliert. Das Granulat wird nach dem Trocknen mit dem Magnesiumstearat für 5 min. gemischt. Diese Mischung wird mit einer üblichen Tablettenpresse verpresst (Format der Tablette siehe oben). Als Richtwert für die Verpressung wird eine Presskraft von 15 kN verwendet.

Oral applizierbare Suspension:

20 Zusammensetzung:

1000 mg der Verbindung von Beispiel 1, 1000 mg Ethanol (96 %), 400 mg Rhodigel (Xanthan gum der Fa. FMC, Pennsylvania, USA) und 99 g Wasser.

Einer Einzeldosis von 100 mg der erfindungsgemäßen Verbindung entsprechen 10 ml orale Suspension.

Herstellung:

Das Rhodigel wird in Ethanol suspendiert, der Wirkstoff wird der Suspension zugefügt. Unter Rühren erfolgt die Zugabe des Wassers. Bis zum Abschluss der Quellung des Rhodigels wird ca. 6 h gerührt.

Patentansprüche

1. Verbindung der Formel

$$R^3$$
 R^4
 R^5
 R^6
 R^7
 R^8
 R^8
 R^9
 R^8
 R^8
 R^8
 R^8
 R^8
 R^8

in welcher

5

10

15

R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Carboxyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Trifluormethyl, Halogen, Cyano, Hydroxy oder Nitro stehen,

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Cyano, Halogen, Nitro, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy stehen,

R⁶ für Alkyl, Cyano, Halogen, Nitro oder Trifluormethyl steht,

R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy stehen und

20 R⁹ für Aryl oder 1,3-Benzodioxol-5-yl steht, worin Aryl und 1,3-Benzodioxol-5-yl substituiert sein können mit 1 bis 3 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe, bestehend aus Alkoxy, Alkylthio, Carboxyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Trifluormethyl, Halogen,

Carbamoyl, Cyano, Hydroxy, Amino, Alkylamino, Nitro und gegebenenfalls Hydroxy-substituiertes Alkyl,

oder eines ihrer Salze, ihrer Solvate oder der Solvate ihrer Salze.

5

- 2. Verbindung nach Anspruch 1, in welcher
 - R¹, R² und R³ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Cyano, Hydroxy, Aminocarbonyl oder Nitro stehen,

10

- ${
 m R}^4$ und ${
 m R}^5$ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Alkyl oder Alkoxy stehen,
- R⁶ für Trifluormethyl, iso-Propyl oder tert.-Butyl steht,

15

R⁷ und R⁸ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Alkoxy stehen und

20

R⁹ für Phenyl oder 1,3-Benzodioxol-5-yl steht, worin Phenyl substituiert sein kann mit 1 bis 3 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe, bestehend aus C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Carboxyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino und Nitro,

25

- oder eines ihrer Salze, ihrer Solvate oder der Solvate ihrer Salze.
- 3. Verbindung nach Anspruch 1 oder 2, in welcher
- 30 R¹ und R² für Wasserstoff stehen,

R³ für Fluor steht,

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor oder Alkoxy stehen,

5

R⁶ für Trifluormethyl steht,

R⁷ und R⁸ für Wasserstoff stehen und

10

R⁹ für Phenyl steht, worin Phenyl substituiert sein kann mit 1 oder 2 Substituenten, wobei die Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Methyl, Methoxy, Fluor und Chlor,

15

oder eines ihrer Salze, ihrer Solvate oder der Solvate ihrer Salze.

4. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel (I) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung der Formel

$$R^3$$
 R^4
 R^5
 R^6
 R^7
 R^8
 R^9
 R^8
 R^8
 R^9
 R^{10}
 R^{1

20

in welcher

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ und R⁹ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, und R¹⁰ für Alkyl, bevorzugt Methyl oder Ethyl, steht,

mit einer Base umgesetzt wird.

5

- 5. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten.
- 6. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3 in
 Kombination mit einem inerten, nichttoxischen, pharmazeutisch geeigneten
 Hilfsstoff.
- 7. Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Virusinfektionen.
 - 8. Verwendung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Virusinfektion eine Infektion mit dem humanen Cytomegalovirus (HCMV) oder einem anderen Vertreter der Gruppe der Herpes viridae ist.

20

- 9. Arzneimittel nach Anspruch 6 zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Virusinfektionen.
- 10. Verfahren zur Bekämpfung von Virusinfektionen in Menschen und Tieren durch Verabreichung einer antiviral wirksamen Menge mindestens einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, eines Arzneimittels nach Anspruch 6 oder eines nach Anspruch 7 oder 8 erhaltenen Arzneimittels.



Application No PCT 03/11880

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D239/74 A61K31/517 A61P31/22

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, WPI Data, BEILSTEIN Data, PAJ

	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to daim No.
A	WO 99 41253 A (CUSHING TIMOTHY XIAOQI (US); JAEN JUAN C (US); INC) 19 August 1999 (1999-08-1 see claims 1, 47 and 54	TULARIK	1-10
A	WANG, FENGJLANG ET AL: "Solid synthesis of 3,4-dihydroquinaz TETRAHEDRON LETTERS (1997), 38 8651-8654, XP004097142 see abstract	oline"	1–10
X Furti	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	în annex.
"A" docume consider earlier of filling of their citation of their	tegories of cited documents : ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international	T' tater document published after the integration or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvion in the art. "&" document member of the same patent	ernational filing date the application but eory underlying the claimed invention t be considered to cument is taken alone claimed invention ventive step when the one other such docu- us to a person skilled
"A" docume consider in the consideration	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international late on the which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or th invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art.	emational filing date the application but eory underlying the claimed invention t be considered to ocument is taken alone claimed invention ventive step when the ore other such docu- us to a person skilled
"A" docume consider a docume consider a docume which citation "O" docume other i "P" docume later the	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance obcument but published on or after the international late on the which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but and the priority date claimed	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or th invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the dcannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent	ernational filing date the application but eory underlying the claimed invention t be considered to ocument is taken alone claimed invention ventive step when the ore other such docu- us to a person skilled



Application No PCT 03/11880

		PCT) 03/11880
Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	SAITO, TAKAO ET AL: "A facile and efficient carbodimide-mediated synthesis of dihydroquinazolines via a tandem nucleophilic addition-intramolecular hetero conjugate addition annulation strategy" TETRAHEDRON LETTERS (1996), 37(2), 209-12 , XP004030439 see abstract	1-10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

infort on p

on patent family members

Internal Application No PCT 03/11880

	date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9941253 A	19-08-1999	AT AU BR CA CN DE EP JP NZ WO	245641 T 748087 B2 2599999 A 9908004 A 2321153 A1 1297447 T 69909756 D1 1056742 A1 2002503662 T 506417 A 9941253 A1	15-08-2003 30-05-2002 30-08-1999 18-12-2001 19-08-1999 30-05-2001 28-08-2003 06-12-2000 05-02-2002 30-05-2003 19-08-1999
		US US	6200977 B1 2001018436 A1	13-03-2001 30-08-2001

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

International es Aktenzeichen PCT 03/11880

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D239/74 A61K31/517 A61P31/22

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 CO7D

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, WPI Data, BEILSTEIN Data, PAJ

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 99 41253 A (CUSHING TIMOTHY D ;CHEN XIAOQI (US); JAEN JUAN C (US); TULARIK INC) 19. August 1999 (1999-08-19) see claims 1, 47 and 54	1-10
A	WANG, FENGJLANG ET AL: "Solid-phase synthesis of 3,4-dihydroquinazoline" TETRAHEDRON LETTERS (1997), 38(50), 8651-8654, XP004097142 see abstract	1-10
	-/	

spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
/eröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
18/03/2004
Bevollmächtigter Bediensteter Traegler-Goeldel, M
E



Internation es Aktenzelchen
PCT 03/11880

	SAITO, TAKAO ET AL: "A facile and efficient carbodimide-mediated synthesis of dihydroquinazolines via a tandem nucleophilic addition-intramolecular hetero conjugate addition annulation strategy" TETRAHEDRON LETTERS (1996), 37(2), 209-12 , XP004030439 see abstract	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
	SAITO, TAKAO ET AL: "A facile and efficient carbodiimide-mediated synthesis of dihydroquinazolines via a tandem nucleophilic addition-intramolecular hetero conjugate addition annulation strategy" TETRAHEDRON LETTERS (1996), 37(2), 209-12 , XP004030439	enden Telle	
A	of dihydroquinazolines via a tandem nucleophilic addition—intramolecular hetero conjugate addition annulation strategy" TETRAHEDRON LETTERS (1996), 37(2), 209-12 , XP004030439		1-10

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, di

elben Patentfamilie gehören

Internal s Aktenzelchen
PCT 03/11880

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9941253	A	19-08-1999	AT AU BR CA CN DE EP JP NZ WO US US	245641 T 748087 B2 2599999 A 9908004 A 2321153 A1 1297447 T 69909756 D1 1056742 A1 2002503662 T 506417 A 9941253 A1 6200977 B1 2001018436 A1	15-08-2003 30-05-2002 30-08-1999 18-12-2001 19-08-1999 30-05-2001 28-08-2003 06-12-2000 05-02-2002 30-05-2003 19-08-1999 13-03-2001 30-08-2001